

Vitamin AD3E solution for injection

Engedélyezett

- ALPHATOCOPHEROL ACETATE
- Colecalciferol
- Retinol

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Витамин АД3Е инжекционен разтвор

Vitamin AD3E solution for injection

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

szarvasmarha

juh

kecske

ló

sertés

koca

Alkalmazás módja:

Intramuscularis alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

1.00 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

2000000.00 international unit(s) / 100.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

1500000.00 international unit(s) / 100.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Oldatos injekció

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján: Intramuscularis alkalmazás:

-

szarvasmarha

- Meat and offal. 138 day

- Milk. 120 hour

Мляко: 120 часа (5 дни).

-

juh

- Meat and offal. 89 day

Мляко: 120 часа (5 дни)

-

kecske

- Meat and offal. 89 day

Мляко: 120 часа (5 дни)

-

ló

- Meat and offal. 138 day

-

sertés

- Meat and offal. 101 day

-

koca

- Meat and offal. 101 day

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QA11CC20

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Bulgarian](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Vetprom AD

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

15/07/2009

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Vetprom AD

Felelős hatóság:

Bulgarian Food Safety Authority

Engedély száma:

0022-2340

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

24/06/2014

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Combined File of all Documents

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.

Betegtájékoztató

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.

Címkeszöveg

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.